# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-192853

(43) Date of publication of application: 09.07.2003

(51)Int.CI.

C08L 23/16 CO8J 3/20 C08J 3/21CO8L 23/08 C09K 3/10 /(C08L 23/16 CO8L 23:02

(21)Application number: 2001-398553

(71)Applicant: MITSUI CHEMICALS INC

(22) Date of filing:

27.12.2001

(72)Inventor: SHIRATA TAKASHI

ARINO TAKAMASA KAWASAKI MASAAKI

## (54) VULCANIZABLE RUBBER COMPOSITION, METHOD FOR PRODUCING THE SAME AND VULCANIZED RUBBER

#### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a vulcanizable rubber composition from which a molding that is lightened and has excellent strength properties, designability, proof compression set, processability, wear properties and appearance of product is produced.

SOLUTION: This vulcanizable rubber composition which is vulcanized to give a vulcanized rubber product having 30-85 hardness, >1.00 and ≤1.10 specific gravity, 4-15 MPa tensile strength, 100-800% tensile elongation at break, 10-60% permanent compression set and 1-500  $\mu$ m average foam cell diameter is used. Or a specific vulcanizable rubber composition which comprises an ethylene/ $\alpha$ olefin/nonconjugated polyene copolymer rubber (A) composed of ethylene, a 3-20C  $\alpha$ -olefin and a nonconjugated polyene, a polyolefin resin (B) and (C) a blowing agent (C) is used.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

05.07.2004

Date of sending the examiner's decision of

rejection

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

Searching PAJ Page 2 of 2

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

### (12) 公開特許公報(A)

(川)特許山銀公開登号 特開2003-192853 (P2003-192853A)

(43)公開日 平成15年7月9日(2003.7.9)

(51) Int.CL'		識別記号		FΙ				3	j-72-j*(参考)
COSL	23/16			CO.	8 L	23/16			4F070
C08J	3/20			CO	8 J	3/20		Z	4F074
	3/21	CES				3/21		CES	4H017
	9/04	101				9/04		101	4J002
C08K	5/00			CO.	8 K	5/00			
			家芭莲客	未商求	於龍	心質の数18	OL	(全 17 頁)	最終更に続く
(21)出顯番号		特覷2001-398553( P200	)1 - 398553)	(71)	出廢。	人 00000	5887		
						三邦	<b>と学株式</b>	会社	
(22)出窗日		平成13年12月27日(2001	. 12. 27)	東京都千代田区展が関三丁目2番5号					
				(72)	発明を	四白 音	**		
						千楽》	市息市	千種海岸3	三井化学模式会
				1		社内			
				(72)	<b>発明</b>	省 有野	恭回		
						千業以	市原市	千種海岸 3	三并化学模式会
						社内			
				(72)	発明:	省 川崎	雅昭		
						千樂》	小原巾	千種海岸 3	三井化学株式会
						社内			
									最終質に続く

(54)【発明の名称】 加硫可能なゴム組成物、加硫可能なゴム組成物の製造方法、加硫ゴム

#### (57)【要約】

【課題】 軽量化が可能で、しかも、強度特性、意匠性、耐圧縮永久歪性、加工性、摩耗性、製品外額に優れる成形体を製造できる加議可能なゴム組成物を提供する。

【解決手段】 加硫可能なゴム組成物であって、これを加議して得られる加硫ゴムの製品が、 観度30~85、比重1.00を超えて1.10以下、引張強度4~15MPa、引張散断値び100~800%、圧縮永久至10~60%、平均発泡セル径1~500μmである加硫可能なゴム組成物、またはエチレンと炭素数3~20のαーオレフィンと非共役ポリエンとからなるエチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A)とポリオレフィン樹脂(B)と発泡剤(C)とからなる特定の加硫可能なゴム組成物を用いる。

特關2003-

(2)

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 加硫可能なゴム組成物であって、これを 加端して得られる加硫ゴムの製品が、硬度30~85、 比重1.00を超え1.10以下、引張強度4~15M Pa. 引張破断伸び100~800%。圧縮永久歪10 ~60%、平均発泡セル径1~500 amであることを 特徴とする加藤可能なゴム組成物。

1

【請求項2】 エチレンと炭素数3~20のαーオレフ ィンと非共役ポリエンとからなるエチレン・αーオレフ ィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A)とポリオレフ ィン樹脂(B)と発泡剤(C)とからなる加硫可能なゴ ム組成物であり、エチレン・αーオレフィン・非共役ポ リエン共重合体ゴム (A) 中に、ポリオレフィン樹脂 (B)を溶融状態でミクロ分散させたブレンド物であ り、ポリオレフィン樹脂(B)の平均分散粒径が2 μm 以下であり、かつ、ポリオレフィン樹脂(B)とエチレ ン・α-オレフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム (A) とのブレンド重置比 [ (B) / (A) ] が5/9 5~50/50である請求項1記載のゴム組成物。

【請求項3】 エチレンと炭素数3~20のα-オレフ 29 ィンと非共役ポリエンとからなるエチレン・αーオレフ ィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A)とポリオレフ ィン樹脂(B)と発泡剤(C)とからなる加硫可能なゴ ム組成物であり、エチレン・αーオレフィン・非共役ポ リエン共重合体ゴム(A)中に、ポリオレフィン樹脂 (B) を溶融状態でミクロ分散させたブレンド物であ り、ポリオレフィン樹脂(B)の平均分散粒径が2μm 以下であり、かつ、ポリオレフィン樹脂(B)とエチレ ン・αーオレフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム (A) とのブレンド重置比 [ (B) / (A) ] が5/9 5~50/50であり、かつ、発泡剤(C)が非組締型 である加硫可能なゴム組成物。

【請求項4】 エチレン・αーオレフィン・非共役ポリ エン共宣合体ゴム(A)が、(i)エチレンと炭素数3~ 20のα-オレフィンとのモル比(エチレン/α-オレ フィン) が50/50~80/20であり、(コi)ヨウ素 価が10~40であり、(nin)135℃のデカリン中で 測定した極限結度 [n]が2~7 d 1/cであり、(in) 分岐指数が(). 5~(). 95であることを特徴とする請 求項2または3に記載のゴム組成物。

2

①である請求項1~6のいずれかに記載 【請求項8】 予め、エチレン・αーオ 役ポリエン共重合体ゴム(A)と有機溶り ム混合物にポリオレフィン樹脂(B)をi 脱溶媒して、当該ポリオレフィン樹脂( 合体ゴム(A)中に均一に分散させた混 後、とれに、発泡剤(C)及びその他の て混練することにより得ることができる。 3のいずれかに記載のゴム組成物。

【請求項9】 エチレン・αーオレフィ エン共重合体ゴム(A)に、ポリオレフ 及び必要に応じてその他の成分を、混練 0°C. 復線時間1~20分. 復線・混合」 0.001~10Kw·h/kgの条件 を含む方法により得ることができる語求 いずれかに記載のゴム組成物。

【請求項10】 自動車用ウェザースト 用いられることを特徴とする請求項1~ 記載のゴム組成物。

【請求項11】 自動車用ホース、送水! ス用ホースの製造に用いられることを特に 1~9のいずれかに記載のゴム組成物。 【請求項12】 建材シール部品の製造 求項1~9のいずれかに記載のゴム組成/ 【請求項13】 家電シール部品の製造 【請求項14】 自動車用カップ・シー. 械用シール材の製造に用いられることを 項1~9のいずれかに記載のゴム組成物。 【請求項15】 エチレンと炭素数3~ フィンと非共役ポリエンとからなるエチ フィン・非共役ポリエン共重合体ゴムで、 チレンと炭素数3~20のαーオレフィ (エチレン/α-オレフィン) が50/ ①であり、(a1)ヨウ素価が10~40で。 35℃のデカリン中で測定した極限結度 **d 1 / g であり、(iv)分岐指数が()。 5**・ るエチレン・αーオレフィン・非共役ポ ゴム(A´)と、エチレン単独重合体又i 49 ン・αーオレフィン共和合体であるポリ: ´)/(A´)]が5/95~50/60である飼硫可能なゴム組成物を製造するに際し、予め、エチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共宣合体ゴム(A´)と有機溶媒とからなるゴム混合物にポリオレフィン樹脂(B´)を添加し、泥線、脱溶媒して、当該ポリオレフィン樹脂(B´)を前記共重合体ゴム(A´)中に均一に分散させた混錬物を調製した後、これに、その他の添加剤を配合して混譲することを特徴とする加硫可能なゴム組成物の製造方法。

3

【請求項<u>16</u>】 エチレンと炭素数3~20のα-オレ フィンと非共役ポリエンとからなるエチレン・αーオレ フィン・非共役ポリエン共重合体ゴムであって、(1)エ チレンと炭素数3~20のα-オレフィンとのモル比。 ①であり、(ni)ヨウ素価が10~40であり、(nin)↓ 35°Cのデカリン中で測定した極限結度[n]が2~7 d 1 / c であり、(iv)分岐指数が(). 5~(). 95であ るエチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共重合体 ゴム(A´)と、エチレン単独重合体又は結晶性エチレ ン・αーオレフィン共重合体であるポリオレフィン樹脂 20 (B´)と、アゾ化合物。ニトロソ化合物、スルホニル ヒドラジド化合物、アジド化合物及び無機発泡剤からな る群から選ばれる少なくとも!種の発泡剤(C´)とか らなる加硫可能なゴム組成物であり、エチレン・αーオ レフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A´)中に、 ポリオレフィン樹脂(B´)を溶融状態でミクロ分散さ せたプレンド物であり、ポリオレフィン樹脂(B´)の 平均分散粒径が2μm以下であり、かつ、ポリオレフィ ン樹脂 (B´) とエチレン・αーオレフィン・非共役ポ リエン共重合体ゴム(A´)とのブレンド重置比〔(B (A) /(A) か5/95~50/50である加硫可 能なゴム組成物を製造するに際し、エチレン・αーオレ フィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A´)に、ポリ オレフィン樹脂 (B´)及び必要に応じてその他の添加 剤を、泥線温度80~250℃、泥練時間1~20分、 泥練・混合比エネルギー(). ()()1~1()KW・h/k 官の条件で混練する工程を含むことを特徴とする加硫可 能なゴム組成物の製造方法。

【請求項17】観度30~85、比重1.00を超え 1.10以下 引張確度4~15MPa.引張静断値び よび加硫ゴムに関し、更に詳しくは、軽: しかも、強度特性、意匠性、耐圧縮永久: 摩託性、製品外額、に優れる成形体を提: 能なゴム組成物、加硫可能なゴム組成物 よび加硫ゴムに関する。

#### [0002]

【従来の技術】従来、加藤可能な低比重る方法として、ゴムより比重の大きななまり、ゴカ等)や無機充填剤(タール・カーの大きなが、カール・カーの一般の配合置を極力がある。 を、結者付与剤やプロセスオイル等の配合置を極力がある方法が一般的に採用されて、前者のたびに採用されて、前者のたるような配合を用いたがあるような配合を用いたが、前者ので、後ので、後のでは、一般のでは、一

【①①①5】このような問題を解決する: -183305号公報にはゴム又は熱可! とする本体と、前記本体に分散されたマ とを備えた微発泡ウエザーストリップ付! る。このマイクロカプセルは低沸点炭化 加磁温度で膨張する熱膨張カプセルにより! ることで低比重化しようとするものであった。本発明者らがこの公報に記載されて! した結果、低比重のウエザーストリップ できるものの。マイクロカプセルが製品! ため意匠性が悪い、コストが高いなどの! とを確認している。

【①①①6】また、本発明者らは特願2 912にあるように、特定のエチレン・ ・非共役ポリエン共重合体ゴムとポリオ 発泡剤からなる組成物を開示している。 重ゴム組成物を得ることができるが、摩 がソリッドゴムに比べて劣るという。さ

特闘2003-

[00008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記の目 的を達成すべく鋭意研究した結果、本発明を完成するに 至った。

5

【①①09】即ち、本発明の第1の加藤可能なゴム組成 物は、(1)加藤可能なゴム組成物であって、これを加 硫して得られる加硫ゴムの製品が、硬度30~85、比 重 1. ()を超えて 1. 1以下、引張強度 4~ 1.5 MP a. 引張破断伸び100~800%、圧縮永久歪10~ 6 0 %、平均発泡セル径 1 ~ 5 0 0 µ mであることを特 10 -徴としている。

【0010】前記加硫可能なゴム組成物は、エチレンと 炭素数3~20のα-オレフィンと非共役ポリエンとか ちなるエチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共重 合体ゴム(A)とポリオレフィン樹脂(B)と発泡剤 (C)とからなる加硫可能なゴム組成物であり、エチレ ン・α-オレフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム (A) 中に、ポリオレフィン樹脂 (B) を溶融状態でミ クロ分散させたプレンド物であり、ポリオレフィン樹脂 (B)の平均分散粒径が2μm以下であり、かつ、ボリー20 要に応じてその他の成分を、復線温度8 オレフィン勧脂(B)とエチレン・α-オレフィン・非 **共役ポリエン共重合体ゴム(A)とのブレンド重量比** [(B)/(A)]  $\frac{1}{1}$   $\frac{$ が好ましい。

【①①11】また本発明の第2の加議可能なゴム組成物 は、エチレンと炭素数3~20のα-オレフィンと非共 役ポリエンとからなるエチレン・αーオレフィン・非共 役ポリエン共重合体ゴム(A)とポリオレフィン樹脂 (B)と発泡剤(C)とからなる加速可能なゴム組成物 であり、エチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共 30 重合体ゴム(A)中に、ポリオレフィン樹脂(B)を恣 融状態でミクロ分散させたブレンド物であり、ポリオレ フィン樹脂(B)の平均分散粒径が2 μm以下であり、 かつ、ポリオレフィン樹脂(B)とエチレン・αーオレ フィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A)とのブレン ド重量比 [(B)/(A)]が5/95~50/50で あり、かつ、発泡剤(C)が非担待型であることを特徴 としている。

【①①12】上記第1または第2の加議可能なゴム組成 物は、エチレン・ガーオレフィン・非共役ポリエン共産。40、役ポリエン共革合体ゴムであって、613年

成物は、加硫前のゴム組成物がVm(1 90.125°Cでのムーニースコーチ時 分 発泡剤添加量が0.001~5重 スコーチ時間+7.5×発泡剤添加量≤ ~1. 4であることが好ましい。

【()()15】また本発明の第1または第 成物は、加硫前のゴム組成物が加工性指 ることが好ましい。

【()()16】また本発明の第1または第 成物は、予め、エチレン・αーオレフィ エン共重合体ゴム(A)と有機溶媒とか 物にポリオレフィン樹脂(B)を添加し. して、当該ポリオレフィン樹脂(B)をj ム(A)中に均一に分散させた混線物をi れに、発泡剤(C)及びその他の添加剤・ することにより得ることができる。

【()() 17】また本発明の第1または第 成物は、エチレン・αーオレフィン・非: 重合体ゴム(A)に、ポリオレフィン樹 泥練時間1~20分、泥練・混合比エネ. 1~10Kw・h/kgの条件で復練す。 法により得ることができる。

【()() 18】本発明の第1または第2の 組成物は、自動車用ウェザーストリップ・ く用いられる。

【()() 19】また本発明の第1または第 成物は、自動車用ホース、送水用ホース) スの製造に好ましく用いられる。

【 0 0 2 0 】また本発明の第 1 または第 成物は、建材シール部品の製造に好まし 【()()21】また本発明の第1または第 成物は、家電シール部品の製造に好まし 【 ) ) 2 2 】また本発明の第 1 または第 成物は、自動車用カップ・シール材又は ル村の製造に好ましく用いられる。

【0023】また本発明の頒硫ゴム組成 は、エチレンと炭素数3~20のα-オ 役ポリエンとからなるエグレン・αーオ

れる少なくとも1種の発泡剤(C´)とからなる加硫可 能なゴム組成物であり、エチレン・αーオレフィン・非 共役ポリエン共重合体ゴム(A´)中に、ポリオレフィ ン樹脂(B^)を溶融状態でミクロ分散させたプレンド 物であり、ポリオレフィン樹脂(B´)の平均分散粒径 が2μm以下であり、かつ、ポリオレフィン樹脂(Β ~)とエチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共重 台体ゴム (A^) とのプレンド重置比 [ (B^) / (A ~)】が5/95~50/50である加硫可能なゴム組 成物を製造するに際し、予め、エチレン・αーオレフィ ン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A´)と有機溶媒と からなるゴム混合物にポリオレフィン樹脂(B´)を添 加し、泥線、脱溶媒して、当該ポリオレフィン樹脂(B (1) を前記共重合体ゴム(A/) 中に均一に分散させた **複練物を調製した後、これに、その他の添加剤を配合し** て混錬することを特徴とする。

7

【0024】また本発明の頒硫コム組成物の製造方法 は、エチレンと炭素数3~20のα-オレフィンと非共 役ポリエンとからなるエチレン・αーオレフィン・非共 役ポリエン共重合体ゴムであって、(1)エチレンと炭素 数3~20のα-オレフィンとのモル比(エチレン/α -オレフィン) が50/50~80/20であり、(ii) ヨウ素価が10~40であり、(im)135℃のデカリ ン中で測定した極限粘度[n]が2~?d!/gであ り、(ny)分岐指数が()、5~()、95であるエチレン・ α-オレフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A´) と、エチレン単独重合体又は結晶性エチレン・αーオレ フィン共重合体であるポリオレフィン樹脂(B´)と、 アゾ化合物、エトロソ化合物、スルポニルヒドラジド化 合物。アジド化合物及び無機発泡剤からなる群から選ば、 れる少なくとも1種の発泡剤(C´)とからなる頒硫可 能なゴム組成物であり、エチレン・αーオレフィン・非 共役ポリエン共重合体ゴム(A´)中に、ポリオレフィ ン樹脂(B´)を溶融状態でミクロ分散させたブレンド 物であり、ポリオレフィン樹脂 (B´)の平均分散粒径 が2μm以下であり、かつ、ポリオレフィン樹脂(B ~)とエチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共宣 合体ゴム (A´) とのブレンド重置比 [(B´)/(A ~)]が5/95~50/50である加硫可能なゴム組

【0026】本発明の第2の加硫ゴムは. 硫ゴム組成物のうちでも好ましい驚镁の 2の加硫可能なゴム組成物を加硫すると ることを特徴としている。

#### [0027]

【発明の実施の形態】本願第一の発明は、 ム組成物であって、これを創疏して得ら: 製品が、硬度30~85、比重1.00. ①以下、引張強度4~15MPa、引張i ~800%、圧縮永久歪10~60%、-1~5()() u m である加議可能なゴム組! 【1)028】本願第一の発明の加疏可能: しては、好ましくは、エチレンと炭素数 オレフィンと非共役ポリエンとからなる. オレフィン・非共役ポリエン共重合体ゴー オレフィン樹脂 (B) と発泡剤 (C) と: 能なゴム組成物であり、エチレン・αー: 共役ポリエン共重合体ゴム(A) 中に : 綾脂(B)を溶融状態でミクロ分散させ; 20 あり、ポリオレフィン樹脂(B)の平均・ 頭以下であり、かつ、ポリオレフィン樹 レン・αーオレフィン・非共役ポリエン (A) とのブレンド重置比〔(B)/(... 5~50/50であるものが挙げられる。 【()()29】本願第二の発明は、エチレ 2000ペーオレフィンと非共役ポリエン レン・カーオレフィン・非共役ポリエン: (A) とポリオレフィン樹脂 (B) と発 らなる加硫可能なゴム組成物であり、エ レフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム リオレフィン樹脂(B)を溶融状態でミ ブレンド物であり、ポリオレフィン樹脂 散粒径が2 μm以下であり、かつ、ポリ: (B) とエチレン・αーオレフィン・非 宣合体ゴム(A)とのブレンド重置比〔 (A)]が5/95~50/50であり。 (C) が非担持型である加端可能なゴム 【①①30】本願第一及び第二発明の加 成物においては、加硫前のゴム組成物が、 成物を製造するに際1/。エチレン・αーオレフィン・非 46 (V m)MT.1+4(1 2.5 ℃)2.0~9.€

20. 1. 01~1. 19. 1. 01~1. 18. 1. 01~1. 17. 1. 01~1. 16. 1. 01~1. 15. 1. 01~1. 14. 1. 01~1. 13. 1. 01~1. 12である。

【0032】本願第一発明における前記の好ましい実施 騰穣の加硫可能なゴム組成物、及び本願第二発明の加硫 可能なゴム組成物に用いられる成分について以下に詳述 する。

【0033】エチレン・α-オレフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A)

本発明で用いられるエチレン・αーオレフィン・非共役 ポリエン共重合体ゴム(A)は、エチレン、炭素数3~ 20のαーオレフィン及び非共役ポリエンがランダムに 共重合したポリマーである。

【① 0 3 4】前記αーオレフィンとしては、具体的には、プロピレン、1ーブテン、1ーペンテン、1ーヘブテン・1ー オクテン・1ー インテン・1ー インデセン・1ー トリデセン・1ー テトラデセン・1ートリデセン・1ーテトラデセン・1ー トリデセン・1ー オクタデセン・1ー ヘキサデセン・1ー オクタデセン・1ー イングをデセン・1ー イングをデセン・1ー ボモン・1ー ボモン・1ー ボモン・1ー ボモン・1ー ボールー ボール が好ました。中でも、炭素数3~10のαーオレフィンが好ました。中でも、炭素数3~10のαーオレフィンが好ました。中でも、炭素数3~10のαーオレフィンが好ました。 キにプロピレン、1ーブテン、1ーへキセン・1ーオクテンなどが好ましく用いられる。これらのαーオレフィンは、単独で、あるいは2 種以上組み合わせて用いられる。

【①①35】前記非共役ポリエンとしては、環状あるい は鎖状の非共役ポリエンを用いることができる。

【0036】環状の非共役ポリエンとしては、例えば5ーエチリデン-2ーノルボルネン、ジシクロペンタジエン、5ーピニル-2ーノルボルネン、ノルボルナジエン、メチルテトラヒドロインデンなどが挙げられる。また、鎖状の非共役ポリエンとしては、例えば1、4ーへキサジエン、7ーメチル-1、6ーオクタジエン、4ーエチリデン-8ーメチル-1、7ーノナジエン、4ーエチリデン-1、7ーウンデカジエンなどが挙げられる。これらの非共役ポリエンは、単独で又は2種以上混合して用いることができる。

20、夏に好ましくは60/40~80、 ましくは65/45~75/15のモル

(b)]で含有している。

(5)

【0039】とのモル比が前記範囲内に、 化性、強度特性及びゴム弾性に優れると 及び加工性に優れた加硫ゴム成形体を銀 成物が得られる。

【0040】(11)ヨウ素価

エチレン・ $\alpha$ -オレフィン・非共役ポリ、 10 ム(A)のヨウ素価は、通常 $10\sim40$  g)、好ましくは $10\sim30$ (g/10 ましくは $10\sim25$ (g/100g)、 $10\sim20$ (g/100g)である。

> 【 0 0 4 1 】 このヨウ素価が前記範囲内 網目鎖密度の高いゴム組成物が得られ、i に優れるとともに、耐環境劣化性(=耐 れた飼硫ゴム成形体を提供できるゴム組) またコスト的にも有利である。

【 () () 4 2 】(1i1)極限粘度

20 前記共宣合体ゴム(A)の135℃のデ: した極限粘度[n]は、通常2~7d1, は2~5d!/g、更に好ましくは2~ に好ましくは2.5~3.5d!/gで、 粘度[n]が前記範囲内にあると、強度に 永久歪性に優れるとともに、加工性に優い 形体を提供できるゴム組成物が得られる。 【0043】(ny)分岐指数

前記共重合体ゴム(A)の分岐指数は、1 0.95、好ましくは0.6~0.9.3 30 0.65~0.9、特に好ましくは0. ス

【①①4.4】この分岐指数が前記範囲に指数が好ましい範囲になり、製品形状がた。 混線加工中に疑似ゲルができにくく、加工又は押出加工時の流動性も良好になる。【①①4.5】ここで、分岐指数とは、エレフィン・非共役ポリエン共宣合体ゴムに相対的程度を示すものであり、溶液中に特性についての下記の3種類の実験による。から算出される。

(7)

特關2003-

12

級1、2,4-トリクロロベンゼン溶液を用いるGPC により得られる。 \* うに定義される。 【① ① 4 7 】

【 () () 4.6 】平均分岐指数 ( B ! ) は、次式( 1 ) のよ\*

11

 $BI = \{Mv.br \times Mw.DRI\} / (Mw.LALLS \times Mv.DRI)$  (1)

(式中、Mv,br=k(|V) 1/aであり、Mv,brは分岐 状ポリマーの钻度平均分子量であり、a はマークーホー ウィンク(Mark-Houwink)定数(エチレン・αーオレフィ ン・非共役ポリエン共宣合体ゴムは135℃のデカリン 中では0.759)である。)

【① ① 4.8】本発明においては、前記共宣台体ゴム (A)は、1種又は2種以上組み合わせて用いることが できる。

【0.050】(I) 一般式:VO(OR)。X。又はV(OR)。X。(式中、Rは炭素数 $1\sim12$ の炭化水素基であり、Xはハロゲン原子であり、 $0\leq a\leq 3$ .  $0\leq b\leq 3$ .  $2\leq a+b\leq 3$ 、 $0\leq c\leq 4$ .  $0\leq d\leq 4$ .  $3\leq c+d\leq 4$  である。)で表わされるバナジウム化合物、あるいはこれらの電子供与体付加物。

【0051】前記式で表わされるバナジウム化合物としては、次式:VO(OR)、X,、、(式中、Rは炭素数1~12の炭化水素基であり、Xはハロゲン原子であり、nは0又は1~3の整数である。)で表わされる可溶性バナジウム化合物、又はVX、(式中、Xはハロゲン原子である。)で表わされるバナジウム化合物が好ましい。

【① 052】前記パナジウム化合物(I)は、重合反応 系の炭化水素媒体に可溶性の成分である。

(II) R ´。A ! X ´。。 [式中、R ´ は炭素数 ! ~ 1 2 の 炭化水素基であり、X ´ はハロゲン原子、水素原子又は O R " (式中、R \*\* は炭素数 1 ~ 1 2 の炭化水素基であ 例としては、VOC!」、VO(OC:H: (OC:H:);C!. VO(O-iso-!:、VO(O-n-C:H:)Cl:. V·:、VOBr:. VC!.、VOC!.. VOC!.. V·: 日:);などが挙げられ、バナジウム化台 7供与体付加物としては、VC!:・2C どが挙げられる。

【0055】前記有機アルミニウム化合仁 としては、トリメチルアルミニウム、ト ニウム、トリプチルアルミニウム、トリ ルミニウム、トリイソブチルアルミニウ. キルアルミニウム;ジェチルアルミニウ. ジブチルアルミニウムブトキシド等のジ ニウムアルコキシド;エチルアルミニウ. シドープチルアルミニウムセスキブトキー 1)。」(式中、R1は炭素数1~12の炭 る。)などで表わされる平均組成を有す。 コキシ化されたアルキルアルミニウム: ニウムクロリド ジブチルアルミニウム チルアルミニウムプロミド等のジアルキ. ハライド:エチルアルミニウムセスキク アルミニウムセスキクロリド、エチルア. キプロミド等のアルキルアルミニウムセ. エチルアルミニウムジクロリド、プロビ. 30 ジクロリド、ブチルアルミニウムジブロ ルアルミニウムジハライドなどの部分的に れたアルキルアルミニウム:ジエチルア. リド」ジブチルアルミニウムヒドリド等に ルミニウムヒドリド、エチルアルミニウ. プロビルアルミニウムジビドリド等のア. ウムジヒドリドなどの部分的に水素化さ: ルミニウム:エチルアルミニウムエトキ チルアルミニウムプトキシクロリド。エ ムエトキシブロミドなどの部分的にアル 46 ロゲン化されたアルキルアルミニウムな

(8)

**塑性樹脂であり、具体的には、高密度ポリエチレン(月** DPE)、中密度ポリエチレン (MDPE)、低密度ポ リエチレン(LDPE)、直鎖状低密度ポリエチレン (LLDPE)等のエチレン単独重合体又はエチレンと 炭素数3~20、好ましくは3~8のα-オレフィンと からなる結晶性エチレン・αーオレフィン共重合体;プ ロビレン単独重合体、プロビレンプロック共重合体、プ ロビレンランダム共重合体などのポリプロピレン;プロ ピレン、1ープテン、4ーメチルー1ーペンテン、1ー へキセン、1-ヘプテン。1-オクテンなどの炭素数3 ~20、好ましくは3~8のα-オレフィンの結晶性単 **独重合体又は共重合体などが挙げられる。これらのポリ** オレフィンの融点は250°C以下である。 卓でも、ポリ エチレン、ポリプロピレンが好ましく、特にエチレン単 疫重合体または結晶性エチレン・αオレフィン共重合体 から選ばれるポリエチレンが好ましい。

13

【0058】本発明においては、ポリオレフィン樹脂 (B)とエチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共 重合体(A)とのプレンド重置比『(B)/(A)』は、 通常5/95~50/50、好ましくは10/90~4。 0/60である。この範囲内でポリオレフィン樹脂を用 いればゴム弾性を保つことができる。

【0059】ポリエチレンなどのポリオレフィン樹脂 (B)は、縞強剤、充填剤に対し、カーボンブラック並 の製品硬度をアップさせる効果を持つとともに、加工温 度でのコンパウンド粘度を下げ、加工性を向上させる効 果を持つ配合剤として使用される。中でもポリエテレン はその効果が大きく、好ましい。

【①①60】本発明においては、エチレン・αーオレフ ィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A)中に溶融状態 30 でミクロ分散させたポリオレフィン樹脂(B)の(電子 顕微鏡写真から求めた) 平均粒径は、通常2 μ m 以下で ある。前記平均粒径が2μm以下であれば、ポリオレフ ィン樹脂が異物として表面層を乱すことがなく。圧縮水 久歪も良好である。前記平均粒径は、好ましくは 1 μ m 以下、更に好ましくは()、8μm以下、特に好ましくは 0. 5 mm以下である。ポリオレフィン樹脂(B)の分 散粒子のアスペクト比(長径/短径)は、好ましくは5 以下、更に好ましくは3以下である。このアスペクト比

などのその他の成分と一緒に、当該ポリ: (B)の融点以上の温度で混線する方法: の場合、ポリオレフィン樹脂(B)の鶏 となる可能性が高いので、混線温度80% 線時間1~20分、好ましくは1~10. 比エネルギー()。()() 1~1() Kw・b. 複錬を行うことが好ましい。

【0062】また、別の好ましい混錬方法 のように、予め、前記共重合体ゴム(A 10 からなるゴム混合物に前記ポリオレフィ 添加し、浪線、脱溶媒することにより、 ィン樹脂(B)を前記共重合体コム(A 散させた泥線物を調製した後、これに、 剤」可塑剤、発泡剤(C)などの添加剤・ する方法が挙げられる。

> 【0063】後者の混線方法の好ましい に基づいて説明する。図1は、この方法: |段ペント付押出機の1例であり、二軸式| 出機の機略図である。

【 () () 6 4 】 この方法により調製される・ チレン・αーオレフィン・非共役ポリエ (A)とポリオレフィン樹脂(B)とか 物のペレットである。

【()()65】まず、ペレタイザーを備え; て、エチレン・αーオレフィン・非共役: 体ゴム(A)及び有機密媒(D)からな. (E)と、ポリオレフィン樹脂(B)と・ し、エチレン・αーオレフィン・非共役: 体ゴム(A)とポリオレフィン樹脂(B ム組成物ペレットを調製する。

【()()66】エチレン·α-オレフィン ン共重合体ゴム(A)、ポリオレフィンに いては、前述した通りである。

【()()67】前記有機溶媒(D)としてi α-オレフィン・非共役ポリエン共重合: 合法において調製する際に用いられる従 素溶媒が挙げられる。このような炭化水流 は、具体的には、ペンタン、ヘキサン、・ タン、デカン、ドデカン、灯油等の脂肪) が5以下である場合、ポリオレフィン樹脂(B)競子の 46 そのハロゲン誘導体、シクロヘキサン

(9)

体ゴム (A) 100 重量部に対して、3~10 重量部である。

【0069】との方法では、例えば、エチレン、炭素原子教3~20のαーオレフィン及び非共役ポリエンからなるエチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A)を好ましくは溶液重合法にて製造する際に、得られたエチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A)を変の有機溶媒(D)含有量を、エチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A)100重置部に対して3~10重置部になるよりに調整し、得られたゴム混合物(E)を多段ペント付押出機(図1では二輪式三段ペント付押出機)1の供給部2より押出機1内に導入する。

【0071】図1においては図示されていないが、熱可 塑性樹脂計量器で計量されたボリオレフィン樹脂(B) は、酸素置換装置に移送され、酸素置換装置で不活性ガ スを用いて酸素を除去した後、押出機1のボリオレフィ ン樹脂供給部3に供給される。

【① 072】不活性ガスとしては、具体的には、窒素ガス、アルゴンガスなどが挙げられるが、窒素ガスが好ましく用いられる。この方法においては、ポリオレフィン樹脂(B)の鉀出機への供給を不活性ガスを用いて行っているので、酸化劣化を防止したゴム組成物ペレットを得ることができる。

【0073】前記ゴム複合物(E)とポリオレフィン樹 つ間 脂(B)との混合比率は、钾出機1のスクリューの回転 が頻 数と、熱可塑性樹脂計量器からのポリオレフィン樹脂 【0 (B)の供給量を一定に保つことによってコントロール いて される。また ポリオレフィン樹脂供給部3の圧力を酸 40 る。

に溶媒を共存させて行うことができる。 【0077】前記のようにして調製され、ベレットは、通常は、さらにバンバリーターミックス、ニーダー等の通常のゴムボンブラック等の結強剤、タルク、クレー可塑剤(軟化剤)、加硫剤、加硫促進剤、工助剤、顔料、老化防止剤、発泡剤(Cの配合剤と複練される。この複線によってコンバウンド中のボリオレフィン樹脂(

【0078】発泡剤(C)

態が極めて良好である。

本発明で用いられる発泡剤としては、具4 酸ナトリウム、炭酸ナトリウム、重炭酸 炭酸アンモニウム、亜硝酸アンモニウム 剤:N,N´ージメチル-N,N´ージ. タルアミド、N、N ´ージニトロソペン ラミン等のエトロン化合物;アゾジカル: ゾビスイソブチロニトリル、アゾビスシ トリル、アゾジアミノベンゼン、バリウ。 ジド、トルエンスルポニルヒドラジド。 シピス(ベンゼンスルホニルヒドラジド 日) ジフェニルスルホンー3、3 ー ドラジド等のスルホニルヒドラジド化合 アジド、4,4~-ジフェニルジスルホ。 トルエンスルホニルアジド等のアジド・ けられる。本発明で用いられる発泡剤(・ アゾ化合物、ニトロソ化合物、スルホニ。 合物 アジド化合物及び無機発泡剤から: 30 れる少なくとも1種であることが好まし 【① 0 7 9 】本願第一発明の加硫可能な いて、前記発泡剤としては、非担待型、 に担持されている担待型のいずれを用い **持型を用いた場合と比較して同一比重で** く、シール性能(防音性、防水性、防豚 つ配合物への混錬作業性に優れる点で... が好ましい。

【0080】本願第二発明の加硫可能ないては、前記発泡剤として、非担待型のス

17

ムーニースコーチ時間( t 5 ) + 7. 5×発泡剤添加量 ≦9

を満たすことが好ましい。

【0.082】また、良好な製品表面肌及び均一な発泡セルを得るため、発泡剤の平均粒径は、通常 $0.1\sim15$   $\mu$  m とする。発泡剤の平均粒径は、好ましくは $0.5\sim10$   $\mu$  m、更に好ましくは $1\sim5$   $\mu$  m である。

#### 【0083】その他の添加剤

本発明のゴム組成物には、エチレン・αーオレフィン・ 0重量部に対して、好ましくは50~1 非共役ポリエン共宣合体ゴム(A)、ポリオレフィン樹 16 に好ましくは60~120重置部である。 脂(B)及び発泡剤(C)の他に、必要に応じて補強 (0092)本発明で用いられる加藤剤 剤、充填剤、可塑剤(軟化剤)、加藤剤、加硫促進剤を ウ、イオウ化合物、有機過酸化物が挙げ 含めることができる。 (0093)イオウとしては、具体的に

【0084】前記舗強剤としては、例えばSRF、GP F、FEF、MAF、HAF、ISAF、SAF、F T、MTなどの各種カーボンブラック;微粉ケイ酸、シリカなどが挙げられる。

【0085】カーボンブラックとしては、GPF、FEF、MAF、HAFが加工性と硬度のバランスに優れるため好ましい。カーボンブラックは、良好な機械的強度、Cs、製品硬度を得るため、共重合体ゴム(A)100重置部に対して、通常20重置部以上の割合で用いられる。カーボンブラックの配合置は、好ましくは50~200重置部、更に好ましくは60~180重量部である。

【0086】シリカの具体例としては、煙霧質シリカ、 沈隆性シリカなどが挙げられる。これらのシリカは、ヘ キサメチルジシラザン、クロロシラン、アルコキシシラ ン等の反応性シランあるいは低分子量のシロキサン等で 表面処理されていてもよい。また、これらのシリカの此 30 表面積(BED法)は、好ましくは50m²/g以上。 更に好ましくは100~400m²/gである。

【0087】とれらのゴム補強剤の種類及び配合量は、その用途により適宜選択できるが、ゴム結強剤全体の合計配合置は、通常、エチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共重合体ゴム(A)100重量部に対して、最大300重量部、好ましくは最大200重量部である。 【0088】前記充填剤としては、例えば軽質炭酸カル

[0088] 前記充填剤としては、例えば軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、タルク、クレーなどの無機充填剤が挙げられる。

酸、ステアリン酸バリウム、ステアリンi ラウリン酸亜鉛、アタクチックボリプロ インデン樹脂などが挙げられる。中でも、

オイル、パラフィン油が好ましく用いち: 【0091】可塑剤は、良好な複線性を 合体ゴム(A)100重量部に対して、 以上の割合で用いられる。可塑剤として を用いる場合。その配合量は、共重合体 0重量部に対して、好ましくは50~1 に好ましくは60~120重置部である。 【0092】本発明で用いられる加藤剤

ウ、イオウ化合物、有機過酸化物が挙げ 【0093】イオウとしては、具体的に ウ、沈降イオウ、コロイドイオウ、表面: 溶性イオウなどが挙げられる。

【 0 0 9 4 】イオウ化合物としては、具はイオウ、二塩化イオウ、高分子多硫化物。る。また、加藤温度で活性イオウを放出。オウ化合物、例えばモルホリンジスルフロールジスルフィド、テトラメチルフィド、ジベンタメチレンチウラムテトとも使用することができる。

【10095】本発明においては、イオウ 物は、共重合体ゴム(A)100重量部 0.05~10重置部、好ましくは0. 更に好ましくはり、3~3重畳部の割合 【0096】また、加硫剤としてイオウ」 物を使用するときは、加議促進剤を併用すると しい。加硫促進剤としては、具体的には、 キシルー2ーベンゾチアゾールスルフェ オキシジェチレン-2-ベンゾチアゾー. ミド N, Nージイソプロビルー2ーベ スルフェンアミド、2-メルカプトベン 2-(2, 4-ジニトロフェニル) メル: アゾール、2-(2,6-ジエチル-4 オ)ベンゾチアゾール、ジベンゾチアジ。 等のチアゾール系化合物;ジフェニルグ フェニルグアニジン、ジオルソニトリル ルソニトリルバイグアナイド、ジフェニ. 40 タレート等のグアニジン化合物:アセト

ラスルフィド等のチウラム系化合物:ジメチルジチオカルバミン酸亜鉛。ジエチルジチオカルバミン酸亜鉛。ジーnーブチルジチオカルバミン酸亜鉛。エチルフェニルジチオカルバミン酸亜鉛。ブチルフェニルジチオカルバミン酸亜鉛。ジメチルジチオカルバミン酸セレン。ジメチルジチオカルバミン酸テルル等のジチオカルバミン酸塩系化合物:ジブチルキサントゲン酸亜鉛等のザンテート系化合物:酸化亜鉛(亜鉛華)などの化合物を挙げることができる。

19

【0097】加藤促進剤は単独で用いてもよいが、2種類以上を組み合わせて用いることが好ましい。

【0098】本発明においては、加藤促進剤は、共重台体ゴム(A)100重置部に対して、通常0.1~20重量部、好ましくは0.5~15重量部、更に好ましくは1~10重量部の割合で用いる。

#### 【0099】ゴム組成物

【 0 1 0 0 】本発明のゴム組成物には、前記の添加剤の他に、必要に応じて、発泡助剤、加工助剤、老化防止剤、耐熱安定剤、耐候安定剤、帯電防止剤、着色剤、滑剤、増粘剤及びその他のゴム用配合剤を、本発明の目的を損なわない範囲で配合することができる。

【①101】本発明の加藤可能なゴム組成物は、例えば次のような方法で顕製することができる。

【①102】即ち、予め、前記共宣合体ゴム(A)に前記ポリオレフィン樹脂(B)を当該ポリオレフィン樹脂(B)の融点以上の温度で溶融ブレンドし、当該ポリオレフィン樹脂(B)が前記共宣合体ゴム(A)中に2μm以下の平均粒径で分散している樹脂アロイエチレン・αーオレフィン共宣合体ゴムを調製する。これに、カーボンブラック、可塑剤、及び必要に応じて亜鉛華、ステアリン酸、その他の添加剤を配合して、バンバリーミキサーのようなミキサー類により80~250℃の温度で約1~20分間 好ましくは約1~10分間泥練した

プンロールのようなロール類を使用して、 (C)、加硫剤、加硫促進剤、必要に応 泡助剤、加硫助剤を追加混合し、ロール。 ℃で5~30分間痕線した後、分出しず・ 出用ゴム組成物を得る。

【① 1 () 4 】 とのようにして得られるゴ、可能なゴム組成物)は、リボン状又はシー合物である。

【() 1() 5 】前記のようにして得られた 19 硫可能なゴム組成物 )は、トランスファ・ 成形法、型成形法によって成形できる。・ 方法で得られたリボン状配合物をゴム用: 形状に押出し、次いで、加藤槽内に導入 動床、溶融塩槽(LCM)、PCM(Pow num又はPowder Curing Method)又はマイ によって加熱することにより、加硫及び: 製することができる。好ましくは、熱空: V),溶融塩槽 (LCM),PCM(Pow num又はPowderCurning Method). 又は熱望 し加工によって、連続的に加硫及び発泡 【①106】前記のいずれかの加硫方法・ も1つの方法において、後述の必要物性・ ムの製品が得られうるならば、本願第一: なゴム組成物に該当する。

【0107】本発明の組成物の通常の所温度160~280℃、加露時間1~2れらの条件のうち少なくとも1つの条件の必要物性を満たす加硫ゴムの製品が得30は、本類第一発明の加硫可能なゴム組成しいゴム組成物に該当する。本発明の組織的な加硫条件は、加硫温度250℃、加高る。

【0108】本願第一発明の加硫可能な良好な機械的強度、圧縮永久歪、製品肌を得る点で、これを加硫して得られる加が、額度3085、比重1.00を超えて、引張強度4~15MPa、引張酸断00%、圧縮永久歪10~60%、平均36500μmであることが必要である。

特開2003-192853

22

21

ラスインナーウェザーストリップ、ダムウインドシール ド、グラスランチャネル、ドアミラー用ブラケット、シ ールヘッドランプ、シールカウルトップ:自動車用ホー ス、例えばブレーキホース、ラジエターホース、ヒータ ーホース、エアークリーナーホース;送水用ホース;ガ ス用ホース:建封シール部品、例えばガスケット、エア ータイト、目地村、戸当たり部:家電シール部品:自動 **車用カップ・シール材、例えばマスタシリンダービスト** ンカップ、ホイールシリンダーピストンカップ、等速ジ ョイントブーツ、ピンブーツ、カストカバー、ピストン 10 シール、パッキン、Oリング、プラグキャップ、プラグ ブーツ、グロメット、ダイヤフラム;産業機械用シール 材、例えばコンデンサーバッキン、〇リング、バッキン に好酒であり、軽量化ゴム製品を得ることができる。

【①110】本発明の第1のゴム組成物加硫体は、硬度 30~85、比重1.00を超え1.10以下。引張強 度4~15MPa、引張破断伸び100~800%、圧 縮永久歪10~60%、平均発泡セル径1~500μm であることを特徴とする。

【0111】本発明の第2のゴム組成物加硫体は、前記 20 検出器:DRI(150℃内蔵) 好ましい第1の加硫可能なゴム組成物を加硫することに より、また前記第2の創硫可能なゴム組成物を加硫する ことにより得ることができる。

[0112]

【実施例】以下、製造例、実施例及び比較例により本発 明を更に具体的に説明するが、本発明の範囲は、これら の実施例に何ら限定されるものではない。

【り113】なお、以下に記載の各種物性及びその試験 方法は、次の通りである。

(1) 共重合体ゴムの組成

共重合体の組成は13C-NMR法で測定した。

(2) 共重合体ゴムのヨウ素価

共重合体ゴムのヨウ素価は、満定法により求めた。

(3) 極限粘度[カ]

共重合体ゴムの極限粘度 [n]は、135℃のデカリン 中で測定した。

(4) 分岐指数

下記の3種類の実験により得られた数値から算出した。 (i)ゲルバーミエーションクロマトグラフィー (GP)

C) の後に小角光散乱法(low angle light scattering: \*40 【① 1 1 9】

 $BI = \{Mv, br \times Mw, cri\} / (Mw, lalls \times Mv, cri)$ 

〈式中、My,br= k 〈 i V〉 1/aであり、My,brは分岐 状ポリマーの钻度平均分子量であり、aはマークーホー ウィンク(Mark-Houvink)定数(エチレン・αーオレフィ ン・非共役ポリエン共宣合体ゴムは135℃のデカリン 中では(). 759) である。)

【() 12()】(5) ムーニー粘度 (Vm) ML1+4 JIS K6300 (1994) に導拠した。ロータ形 状: しロータ予熱時間: 1分試験温度: 125℃

【①121】(6)ムーニースコーチ時間(t5)

\* LALLS)を用いて測定された重量平均分子量(Mw, LALL

GPC装置に接続されたLALLS検出器を用いて測定

(測定条件)

遊園:Waters 150C

検出器: Chromatix KMX-5

カラム: Shodex UT-806M(30cm×2本)、UT-807 (30cm×1本)

溶媒: 1, 2、4-トリクロロベンゼン

温度:135℃

流速: 0.764m!/分

滤度:0.03~0.07%(W/V)

注入量:300μ!

【① 1 1 4 】(ri)GPC装置に接続された示差屈折計 (DRI)を用いて測定された重置平均分子置(Mw.DR

I) 及び結度平均分子量(My,DRI)

(測定条件)

遊賣:Waters 150C

カラム: Shodex UT805MLT (50 cm×1本)

**密媒:1,2.4-トリクロロベンゼン** 

温度:135℃

流速: 1 m!/分

濃度:0.2%(w/v)

注入量:160μ!

各種平均分子量は、EPDMの換算値で計算した。換算 に用いた粘度式は下記のとおりである。

 $[0115][n] = 2.92 \times 10 - 4Mw0.726$ 

36 【() 1 1 6】(1i1) 1 3 5 ℃のデカリン中で測定された 極限結度 ( i V )

ウベローデ粘度計を用いる多点法により、濃度調製4点 で結度を測定し、各測定点の関係を濃度ゼロに外挿し

【() 】 1 7 】前記(i)及び(in)の測定値は、ポリマーの 流過された希釈 1, 2, 4-トリクロロベンゼン溶液を 用いるGPCにより得た。

【() 1 1 8 ] 平均分岐指数 (Bi) は、次式 (1) のよ うに定義される。

(1)

JIS K6300(1994)に導拠した。

ロータ形状:しロータ

予熱時間:1分

試験温度:125℃

【() 122】(7) 未加端ゴムの比重

ゴム配合物を2mm×20mm×20mmの試験片に打 ち抜き、その表面の汚れをアルコールで拭き取った。次 いで、この試験片を、25°C雰囲気下で、自動比重計

56 [(株) 京洋精機製作所製 型番M-1型]の所定の位

特闘2003-192853

23 置に取り付け、空気中と純水中の質量の差から比重測定

【0123】(8)加工性指数

長鎖分岐を有しないエチレン・プロビレン共宣合体ゴム (EPR) (分子堂の異なる4サンプル) について、動 的钻弾性試験機を用いて複素粘性率の\*の周波数分散を 測定した。(). () lrad/secと8rad/sec のときの復素結性率カッを求め、複素粘性率カ11。(0. ①lrad/sec)を縦軸に、復素钻性率カ2L\*(8 成し、そのラインの延長線上にあるn2L\*=1×1()3/ Pa・sのときのヵ1Lがを測定した。

【0124】次に、対象サンブルについても同様に、 0.01rad/secと8rad/secのときの彼 素結性率カ\*\*を求め、複素粘性率カ18\*\*(0.01rad /sec)を縦軸に、彼素钻性率カ2B\*(8rad/s ec)を構軸にプロットする。このプロットは墓準ライ ンよりも大きな値となり、長鎖分岐が多いほど蔓違ライ ンよりも大きく膨れていく。

【0125】次に、このブロットの上を通るように基準 20 げ、3分間放置した。 ラインを平行移動させ、複素粘性率n2\*= 1×103/ Pa・sとの交点n180mを測定した。

【り126】前記のようにして測定したヵ1Lが及びヵ1B 5™の値を下式に適用し、加工性指数を算出した。 加工性指数= (logn1L0\*-!ogn18G\*)×10

前記測定条件は、次の通りである。

· 基準サンフル: 4 種類のEPR 三井化学(株)製、タフマーP-0280、P-048 0. P-0680、P-0880(商品名)

·動的粘弹性試験機(RDS):Rheometrics社 - サンブル:2mmシートを直径25mmの円状に打ち 抜いて使用。

・温度:190°C

· 歪率:1%

・周波数依存:0.001~500rad/sec 【0127】(9) ダイスウェル

リボン状のゴム配合物を押出機ヘッド温度80°Cの押出 機にて、縦2mm×備25mmの一型口金を用いて、

2. 5 m/分の速度で押出成形を行い、押出後のサンプ ルの横の長さしを測定し、下記の式により求めた。  $\forall 4.70 \pm 1.00 = 1.00 = 1.00$ 【0128】(10)加罐ゴムの比重

加減したチューブ状サンブルの上部から20mm×20 mmの試験片を打ち抜き、その表面の汚れをアルコール で試き取った。次いで、この試験片を、25℃雰囲気下 で、自動比重計 [ (株) 東洋精機製作所製、型番M-1 型〕の所定の位置に取り付け、空気中と純水中の質量の 差から比重測定を行った。

【()129】(11)引張試験

JIS K6251に従って、測定温度23℃、引張速 50 から分離した後、55℃で48時間真空乾燥を行った。

度500mm/分の条件で引張試験を行い、破断時の強 度(TB)、破断時の伸び(EB)を測定した。

【0130】(12) 硬さ

JIS K6253に従って測定した。加硫したチュー ブ状サンプルの平らな部分を重ねて12mmとし、デュ ロメーターAで製品硬さを求めた。

【() 131】(13) 圧縮永久歪試験

加端成形体からよ! S K6250(1998)の6. 5の要額で抜き取り、JIS K6262 (1997) rad/sec)を綺輔にプロットし、基連ラインを作 10 に導拠して測定した。条件:70℃×22時間処理した 後に取り出し、その30分後に製品の厚みを求めた。 【10132】(14)平均発泡セル径

> マイクロスコープ [KEYENCE社製、商品名VHー 6200]を用いて平均発泡セル径を測定した。平均発 泡セル径は、任意に選んだ発泡セル60個の平均値とし

【0133】(15) 吸水率

(1) サンプルの重置を測定した。 (**▽1**)

(ni) デンケータを用いて気圧を635mmHgまで下

(nin) 気圧を1気圧に戻し、サンブル重置を測定した。 {₩2}

以下の式から吸水率を算出した。

吸水率 (%) = [ (W2-W1) /W1] × 1 () ()

【() 1 3 4 】 ( 1 6 ) テーバー摩耗試験

JIS K6264 (1993) に従い、テーバー摩耗 試験を行った。試験条件は下記の通り:摩耗輪CS-1 7. 加重1000g、回転数60rpm、試験回数10 (00回、測定温度23℃。

30 【0135】[製造例1] エチレン・プロピレン・5-エチリデンー2-ノルボルネンランダム共重合体ゴム (A-1)の製造

**鎖拌羽根を備えた実質内容積100リットルのステンレ** ス製重合器 (撹拌回転数=250 rpm) を用いて、連 統的にエチレンとプロピレンと5-エチリデン-2-ノ ルボルネン(ENB)との三元共重合を行った。重合器 側部より液相へ無時、ヘキサンを60リットル、エチレ ンを3.3kg. プロピレンを9.2kg、5-エチリ デン-2-ノルボルネンを320gの速度で、また、水 46 煮を5Nリットル、触媒としてVO(OEt)CL」を 45ミリモル、A! (Et),,,C!,,を315ミリモ ルの速度で連続的に供給した。

【0136】前記及び表1に示す条件で共重合反応を行 うと、エチレン・プロピレン・5 - エチリデン-2-ノ ルボルネンランダム共重合体 (A-1)が均一な溶液状 感で得られた。

【0137】その後、重合器下部から連続的に抜き出し た重合溶液に少量のメタノールを添加して重合反応を停 止させ、スチームストリッピング処理にて重合体を密媒

(14)

特開2003-192853

【0138】前記のようにして得られたエチレン・プロ ピレン・5-エチリデン-2-ノルボルネンランダム共

25

[0139]

\*Eもとはエチル葉を示す。

重合体(A-1)の物性を表1に示す。なお表1中で、\*

【表1】

	A-1	A-2
触媒	VO(OE)CI2	V0(0Et)Cl₂
助触媒	AI(Et) 15CI15	Al(Et),5Cl
AI/V *1	7	8
重合温度、℃	40	32
配合匠力。MP4	0.65	e,E
前線フィード、mmot/n v2	3.4	15
ポリエン	ENB	VNB
ポリエンフィービ(ENB)。e/h	586	<u> </u>
ポリエンフィード(VNB)、e/b	60	150
αーオレフィン	ブロビレン	プロピレン
エチレンノαーオレフィンフィード、kg/l	3.3/13	3.8/7,7
H <sub>2</sub> , NL/h	10	40
収量、kg/h	4.5	4
エチレン会量、mọl%	70	78
[η], dl/g	2.8	28
ョウ素価、g/100g	23	5
分岐捐数	0.75	0.38
油反量。phr	20	20

【①140】[実施例1]製造例1で調製したエチレン・ プロピレン・5-エチリデン-2-ノルボルネンランダ ム共重台体ゴム(A-l)のヘキサン溶液のヘキサン溶 媒含有量を、このゴム100重量部に対して7重量部の 置に調整し、ヘキサン溶媒を含むゴム組成物を得た。

【0141】このゴム組成物を1.667kg/hェで 図1に示す二軸式三段ペント付押出機に導入するととも に、押出機のポリオレフィン樹脂供給部より、ポリエチ 8. 密度: 0. 921g/cm', MFR (ASTM D1238, 190°C, 2, 14kg):1.6g/1 0分]のペレットを0.333kg/hgで押出機内に 導入し、エチレン・プロビレン・5-エチリデン-2-ノルボルネンランダム共重合体ゴム(A-1)とポリエ チレン (B-1) とを複練、脱溶媒し、得られたゴムを 押出機の先端でペレット状に切断し、ブレンド物(!) のペレットを2.0 kg/hrの速度で得た。

【0142】得られたプレンド物(1)におけるポリエ デン-2-ノルボルネンランダム共重合体ゴム(A-1) とのブレンド重置比は、20/100であった。 【0143】得られたプレンド物(1)中におけるポリ エチレン (B-1) の平均分散粒径を、電子顕微鏡 [商 品名 H-8100 (200KV). (株) 日立製作所 製】を用いて、下記の要領で調製したサンブルについて 測定したところ。平均分散粒径は()。() 1 μ m以下であ

【0144】[サンブルの調製]ブレンド物(1)のペレ ットをトリーミングし、ミクロトームでO. 1 μ m以下 50 で、イオウ O. 5 宣置部、2 - メルカプトペンゾチアゾ

の薄膜片を作成し、この薄膜片をルテニウム酸で染色し た。次いで、この薄膜片にカーボンを蒸着して電子顕微 銭用サンブルを得た。

【0145】得られたプレンド物(1)120重量部 と、FEF級カーボンブラック [旭カーボン (株) 製、 商品名 旭#60G] 150重置部、軟化剤 [出光興産 (株) 製、ダイアナプロセスオイルTM PS-430] 95重畳部、ステアリン酸1重畳部、亜鉛等1号5重畳 レン(B-1) [三弁化学(株) 製」商品名ミラソン6 30 部」活性剤 [ライオン株式会社製、商品名アーカード2 目T-F]1重量部を容積1.7リットルのバンバリー ミキサー [ (株) 神戸製鋼所製、BB-2形ミキサー] で混錬した。

【0146】混練方法は、まずブレンド物(!)を1分 素練りし、次いでカーボンブラック、軟化剤、ステアリ ン酸、亜鉛等、活性剤を入れ2分間混練した。その後、 ラムを上昇させ帰除を行い、更に2分間復復しゴム配合 物(I) 1390gを得た。この混錬は充填率75%で 行い、 更に同様の手順により、 2 バッチ混線し、 合計 4 チレン (B-1) とエチレン・プロビレン・5-エチリ 40 170gを得た。得られたゴム配合物について加工性指 数を測定した。

> 【①147】得られたゴム配合物から367重量部を秤 置し、14インチロール(日本ロール(株)製)(前口 ールの表面温度60℃、後ロールの表面温度60℃、前 ロールの回転数16:pm. 後ロールの回転数18:p m) に巻き付けて、発泡剤 [永和化成工業(株)製OB SH、商品名 ネオセルボンN#1000M]0.25 重量部を添加し、ロールバンク上の発泡剤が配合物

(1) に吸収されるまでの時間を測定した後に、続け

特開2003-192853

ール [三新化学工業(株)製、商品名 サンセラーM] 1. 5 重量部、ジベンゾチアジルジスルフィド [三新化 学工業(株)製、商品名 サンセラーDM](). 5重置 部、ジブチルジチオカルバミン酸亜鉛【三新化学工業 (株) 製、商品名サンセラーB2] 2重量部、ジメチル ジチオカルバミン酸亜鉛 [三新化学工業(株)製、商品 名 サンセラーP2]()、5重畳部、エチレンチオ尿素 [三新化学工業(株)製 商品名 サンセラー220] 1重量部、ジチオジモルホリン [三新化学工業(株) 製、商品名「サンフェルR ] O. 5 重霊部、酸化カルシ「10」圧縮永久歪(C S )、平均発泡セル径、テーバ摩託置を ウム [ 弁上石灰工業 ( 株) 製、商品名 ベスタPP ] 5 **重量部を添加し、14インチオープンロール(日本ロー** ル (株) 製) (ロール温度60℃) で7分間泥練し、ゴ ム配合物(II)を得た。そのロールからリボン状に切り 出した。

27

【() 148】得られたゴム配合物(II)についてムーニ 一站度 (Vin) ML1+4、ムーニースコーチ時間 ( t 5)、比重、ダイススウェルを測定した。結果を表2に 示す。

【0149】リボン状のゴム配合物(II)を押出機ヘッ 20 様に行った。結果を表2に示す。 ド温度80℃の押出機にて、縦2mm×衛25mmの一 型口金を用いて、2、5m/分の速度で押出成形を行

い、マイクロ波加硫槽(UHF)と熱空気加硫槽(HA V)が直列につながれた成形ラインを用いて、加罐及び 発泡を行い、加硫成形体(III)を得た。この際、UHF の温度は200℃とし、押出材料の表面温度がUHF出 口で190℃となるように出力を調整した。30mの月 AV創硫槽を用い、その層内温度は250℃に設定し た。 頒硫槽での滞留時間は5分であった。

【0150】得られた加罐成形体(III)について、比 重、引張強度(TB)、引張破断伸び(EB)、顕さ、 測定した。 結果を表2に示す。

(実施例21実施例1に対して発泡剤添加量を0.25重 置部から()、4重置部に変更し、イオウ量を()、5重置 部から1.5重量部、サンセラーMを1.5重量部から 2重量部に、サンフェルRを(). 5重量部から1重量部 に変更し、サンセラーDM. サンセラーP2を削除した 以外は実施例1と同様に行った。結果を表2に示す。 (比較例1]実施例1に対して、発泡剤添加量を0.25 重量部から(). 4重置部に変更した以外は実施例1と同

[0151] 【表2】

特闘2003-192853

30

	爽焰例1	2000度	<u>集整例1</u>
<u>租款数</u>			
<u> </u>	120	120	120
成りエチレン(8-1)	20	20 .	. 20
M3000M(C)	0.25	0.4	0.4
	130	150	150
PS-130		95	95
<b>亚约</b> 章	5	5	6
ステアリン酸		1	
アー <u>カード2HTー</u> F	1	1	
<u>ላ</u>	5	5	5
শ্বসণ্ঠ	0.5	1.5	0.5
サンセラーM	1.5	Z	1,5
: <u>サン</u> セラーDM	0.5		6.5
サンセラーBZ	2	2	2
サンセラーPZ	0.0	L	0,5
サンセラ-22C	1	1	1_
サンフェルR	0.6	1	0.5
加税的のゴム物性	l!		l .
Vm(125°C)	61	. 85	61_
4-=-23-79146, min(125°C)	8.2	4.4	<u>ወ</u> ላ
スコーデタイム的間十年治剤薬加量×7.5	8.075	7,5	9,4
比重	114	1.14	1.14
知工性侵收	29	23	2\$
ダイスウェル	107	107	107
加熱ゴム物性			
便度	63	70	63
比重	1.08	1.50	0.97
тв	8.6	8.8	7.5
EB	376	370	360
cs	42	<u>61</u>	48
半均美泡セル登	12	11	21
理様・混合はエネルギー	0.42	0.42	0.42
受担例の現植作業性	0	C	Q
テーパー単純性、g	15	17	32

【①152】\*2 発泡剤の復稿作業性:ロールバンク上の発泡剤が配合物(i)に吸収されるまでの時間【①153】

29

【発明の効果】本発明によれば、軽量化が可能で、しかも、強度特性、意匠性、耐圧縮永久歪性、加工性、摩耗性、製品外観に優れる成形体を製造できる加硫可能なゴム組成物、および加硫ゴムを提供することができる。 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の好ましい実施感様において用いられる

多段ベント付押出級の1例であり、二軸式三段ベント付押出機の銀路説明図である。

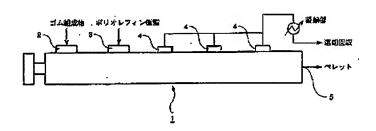
#### 【符号の説明】

- 1 二韓式三段ベント付押出機
- 2 ゴム複合物供給部
- 3 ポリオレフィン樹脂供給部
- 4. ベントホール
- 5 取出し口

(17)

特闘2003-192853

【図1】



#### フロントページの続き

(51) Int.Cl.'	識別記号	F I	テーマニード(容考)
COSL 23,	<b>′08</b>	C 0 8 L 23/98	
C 0 9 K 3	10	C 0 9 K 3/10	R
			Z
//(C08L 23/	<b>1</b> 5	C 0 8 L 23:02	
23:	(62)		
F ターム (参考)	4F070 AA12 AA13 AA16 AB09 AB11		
	AB16 AB21 AC04 AC31 AC57		
	AC75 AE01 AE08 AE12 FA03		
	FA04 FA17 FB06 FB09		
	4F074 AA16 AA17 AA25 AA98 BA12		
	BA13 BA14 BA15 BA18 BA20		
	BB02 BB05 BB27 CA23 CA24		
	CC04Y CC06Y CC22X DA03		
	DA08 DA09 DA24 DA35 DA39		
	DA59		

4H017 AA03 AA39 AB07 AC13 AC16 AC19 AD06 AE03 AE05 4J002 BB002 BB032 BB052 BB122 BB142 BB151 BP022 DE216 DF006 EQ016 EQ036 ES006 EV266 FD010 FD020 FD140 FD150 FD326 GJ02 GT00

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: \_\_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.